



# 際 事 務

## 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

世界知的所有権機関



(51) 国際特許分類6 C12Q 1/60, 1/44, 1/26

A1

(11) 国際公開番号

WO97/00971

(43) 国際公開日

(81) 指定国

1997年1月9日(09.01.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/01602

US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI.

(22) 国際出願日

PCT

1996年6月12日(12.06.96)

添付公開書類

1995年6月21日(21.06.95)

国際調査報告書

FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30)優先権データ 特願平7/154959

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

国際試薬株式会社

(INTERNATIONAL REAGENTS CORPORATION)[JP/JP]

〒651 兵庫県神戸市中央区浜辺通2丁目1番30号 Hyogo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

池田昌郁(IKEDA, Masafumi)[JP/JP]

田畑光正(TABATA, Hiromasa)[JP/JP]

角山 功(KAKUYAMA, Tsutomu)[JP/JP]

橋口陽一(HASHIGUCHI, Yoichi)[JP/JP]

〒651-22 兵庫県神戸市西区室谷1丁目1番2号

国際試薬株式会社 研究開発センター内 Hyogo, (JP)

(74) 代理人

弁理士、高島 -(TAKASHIMA, Hajime)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号 (湯木ビル)

Osaka, (JP)

METHOD FOR ASSAYING CHOLESTEROL IN HIGH-DENSITY LIPOPROTEIN FRACTION AND ASSAY (54) Title: REAGENT KIT

高比重リポ蛋白分画中のコレステロールの定量方法及び定量用試薬キット

A method for assaying cholesterol in a high-density lipoprotein (HDL) fraction which comprises the following steps. By using an acylpolyoxyethylene sorbitan ester, cholesterol in the fractions of lipoproteins in a sample other than HDL is preferentially treated with enzymes such as cholesterol esterase and cholesterol oxidase to thereby form hydrogen peroxide. In the presence of peroxidases, colorless complexes are formed to thereby eliminate the hydrogen peroxide from the reaction system. Next, the actions of these enzymes on the cholesterol remaining in the fractions of lipoproteins other than HDL are suppressed by alkyl polyoxyethylene ethers. At the same time, the cholesterol contained in the HDL fraction is treated by these enzymes to thereby form hydrogen peroxide. The quinone coloring matter formed by the hydrogen peroxide is measured by the colorimetry to thereby determine the cholesterol content of the HDL fraction. By using this simplified method, a number of samples can be processed in a short time and even samples in a very small amount can be continuously assayed with an automatic analyzer. Thus it contributes to the improvement in the efficiency of routine work in clinical examinations.

#### (57) 要約

次の工程からなる高比重リポ蛋白(HDL)分画中のコレステロールの定量方法。

アシルボリオキシエチレンソルビタンエステルにより、試料中のHDL以外のリボ蛋白分画中のコレステロールにコレステロールエステラーゼ及びコレステロールオキシダーゼなどの酵素を優先的に作用させて、過酸化水素を生成させる。ペルオキシダーゼの存在下で無色の複合体を形成させて、過酸化水素を反応系外に導く。次に、アルキルボリオキシエチレンエーテルにより、HDL以外のリボ蛋白分画中の残存するコレステロールに対するこれら酵素の作用を抑制させるとともに、HDL分画中のコレステロールに酵素を作用させて、過酸化水素を生成させる。過酸化水素により生成されたキノン色素を比色測定して、HDL分画中のコレステロールを定量する。

操作が簡略化され、多数の試料を短時間で処理できる。微量の試料でも自動分析装置にて連続的に測定できる。臨床検査の日常業務における作業効率の向上に 貢献できる。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用される コード

#### 明細書

高比重リポ蛋白分画中のコレステロールの定量方法及び定量用試薬キット 技術分野

本発明は、高比重リポ蛋白(HDL)分画中のコレステロール(以下「HDLコレステロール」ともいう。)の定量方法及び定量用試薬キットに関し、とりわけ臨床検査の分野において、血清などの生体試料中のHDLコレステロールの定量方法、及びHDLコレステロール定量用試薬キットに関する。

#### 背景技術

血液中のリポ蛋白はその比重により、カイロミクロン(比重く1.006)、 超低比重リポ蛋白(VLDL, 比重1.006~1.019)、低比重リポ蛋白 (LDL, 比重1.019~1.063)、高比重リポ蛋白(HDL, 比重1. 063~1.21)などに分類され、これらのリポ蛋白の代謝に影響を与える疾 患についての研究が進められてきた。中でもHDLについては、その分画中の成 分であるコレステロールが虚血性心疾患に密接に関係するとの1977年の Framinghamの報告以来、急速に研究が進んでいる。

従来、HDLコレステロールの定量は沈澱分画法、超遠心法、電気泳動法などにより分離されたHDL分画について、その成分であるコレステロールが公知の方法にて測定されている。臨床検査での測定では、沈澱分画法がよく行われている。これは沈澱剤を用いてHDL以外のリポ蛋白分画を沈澱させ、それを遠心分離してHDL分画を得る。このときの沈澱剤としては、ポリアニオンと2価のカチオンとの組み合わせが良く用いられる。このようなポリアニオンにはポリエチレングリコール、リンタングステン酸、デキストラン硫酸などがあり、また2価のカチオンとしてはMg、Mn、Ca、Li、Niなどが知られている。

次に、遠心分離により得られたHDL分画中のコレステロールを定量する公知の方法としては、酵素反応による測定が良く用いられる。なかでも、コレステロールエステラーゼ(CE)とコレステロールオキシダーゼ(CO)を用い、さらにペルオキシダーゼ(POD)と色原体とを組み合わせて可視部領域で吸光度を

測定する方法が良く知られている。

しかしながら、このような従来の沈殿剤を用いる方法で、HDL分画を分離するには、遠心分離の操作が必要となるため、臨床検査の日常業務で効率化のための自動分析装置を用いる場合には、直接利用できないという制約があった。そのためHDLコレステロールを他の検査項目とマルチチャンネル化して測定するには支障があった。

#### 発明の開示

本発明は、上述の課題を解決し、HDLコレステロールを効率良く測定すること、とりわけ臨床検査において自動分析装置を用いて測定できる有用な方法及びそのための試薬キットを提供することを目的とする。

本発明者らは鋭意研究した結果、HDL以外のリポ蛋白分画中のコレステロールに酵素を優先的に作用させる界面活性剤と、HDL以外のリポ蛋白分画中のコレステロールに対する酵素による作用を抑制させる界面活性剤とを用いることにより、HDL分画中のコレステロールが測定できることを見い出した。そして、さらに研究を重ねた結果、上述の目的が達成されることを見い出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、アシルポリオキシエチレンソルビタンエステルにより、 HDL以外のリポ蛋白分画中のコレステロールに酵素を優先的に作用させて得られる反応生成物を反応系外に導き、次にアルキルポリオキシエチレンエーテルにより、HDL以外のリポ蛋白分画中の残存するコレステロールに対する酵素による作用を抑制させるとともに、HDLコレステロールに酵素を作用させて反応を進行させることを特徴とするHDLコレステロールの定量方法に関するものである。

さらにまた、本発明はアシルボリオキシエチレンソルビタンエステル及び酵素を含む第1試薬と、アルキルポリオキシエチレンエーテルを含む第2試薬とからなることを特徴とするHDLコレステロール定量用試薬キットに関するものである。

#### 発明の詳細な説明

本発明における、コレステロールに作用する酵素としては、コレステロールエステラーゼ(CE)、コレステロールオキシダーゼ(CO)などが例示される。リポ蛋白分画中には、コレステロールの他にコレステロールエステルも含まれているので、通常、コレステロールエステルを加水分解させてコレステロールに変換させるために、コレステロールエステラーゼ(CE)をコレステロールオキシダーゼ(CO)と共存させる。

本発明の試薬キットにおける第1試薬中の酵素は、例えばCEの場合には、1単位/ $m1\sim100$ 単位/m1、好ましくは1単位/ $m1\sim50$ 単位/m1、COの場合には、0.5単位/ $m1\sim100$ 単位/m1、好ましくは1単位/ $m1\sim50$ 単位/m1となるように配合するが、試料の種類などに応じて適宜決定される。

HDL以外のリポ蛋白分画であるLDL、VLDL、カイロミクロンなどに含まれるコレステロールに対して、上記酵素を優先的に作用させるアシルポリオキシエチレンソルビタンエステルは、通常  $C_s$  ソルビタン  $E_s$  と略記される、親水性部分にポリオキシエチレンを持つ非イオン性界面活性剤であり、本発明の目的に適合するものであれば全て用いることができる。具体的な商品名としては、Tween 21 ( $C_{12}$  ソルビタン  $E_4$ )、Tween 81 ( $C_{12}$  ソルビタン  $E_5$ )、Tween 20 ( $C_{12}$  ソルビタン  $E_{20}$ )、Tween 40 ( $C_{18}$  ソルビタン  $E_{20}$ )、Tween 60 ( $C_{18}$  ソルビタン  $E_{20}$ )、Tween 80 ( $C_{18}$  ソルビタン  $E_{20}$ )、 $E_masol$  413 0 ( $C_{18}$  ソルビタン  $E_{20}$ )、 $C_{18}$  Tween  $C_{18}$   $C_{17}$   $C_{19}$   $C_{19}$   $C_{20}$   $C_$ 

本発明の試薬キットにおける第1試薬中のアシルポリオキシエチレンソルビタンエステルは、通常、反応液中において0.001w/v%~0.1w/v%、好ましくは0.001w/v%~0.05w/v%となるように配合されるが、試料の種類などに応じて適宜決定される。

HDL以外のリポ蛋白分画中のコレステロールに対する上記酵素の作用を抑制

本発明の試薬キットにおける第2試薬中のアルキルポリオキシエチレンエーテルは、通常、反応液中において0.001w/v%~5w/v%、好ましくは0.05w/v%~2w/v%となり、また第1試薬中に配合されるアシルポリオキシエチレンソルビタンエステルよりも高濃度となるように配合されるが、試料の種類などに応じて適宜決定される。

本発明の定量方法では、まずコレステロールに作用する酵素と、上記アシルポリオキシエチレンソルビタンエステルと、試料とを混合させる。すると、アシルポリオキシエチレンソルビタンエステルの存在により、反応液中に含まれる酵素が、HDL以外のリポ蛋白分画中のコレステロールに優先的に作用する。

酵素がCEとCOとの組合せからなる場合には、酵素の作用によりコレステロールの反応生成物として過酸化水素が生成する。本発明の定量方法においては、第2試薬中のアルキルポリオキシエチレンエーテルを反応系に混在させる前に、生成した反応生成物を反応系外に導く必要があり、例えば色原体が用いられる。色原体は、ニトロ基、アゾ基、カルボニル基、エチレン結合、シアン基などの発色団を含み、水酸基、アミノ基などの助色団を含まない有機化合物である。本発明において用いられ得る色原体としては、単独では発色能力が弱いが、上記助色団を含む有機化合物が共存することにより、発色能力が増強されるものが好ましい。反応生成物が過酸化水素である場合には、ペルオキシダーゼ(POD)の存在下で、N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)-3,5-ジメトキシア

ニリンナトリウム塩(HDAOS)、N-エチルー(2-ヒドロキシー3-スルホプロピル)-m-トルイジン(TOOS)などの色原体と過酸化水素とを反応させて、無色の複合体を形成させ、過酸化水素を反応系外に導くことができる。

通常、PODは、0.01U/m1~10U/m1、好ましくは0.5U/m1~5U/m1、色原体の濃度は、0.001W/v%~1W/v%、好ましくは0.01W/v%~0.5W/v%とするが、試料の種類などに応じて適宜決定される。

次に、反応液中に、第2試薬中のアルキルポリオキシエチレンエーテルを混在 > させることによって、HDL以外のリポ蛋白分画中の残存するコレステロールに 対して、酵素の作用が抑制されるとともに、酵素がHDLコレステロールに対し て作用し、酵素の作用によりコレステロールの反応が進行する。

酵素がCEとCOとの組合せからなる場合には、この反応により過酸化水素が生成される。この過酸化水素は、PODの存在下で、例えば4ーアミノアンチピリンなどの助色団を含む有機化合物(0.001w/v%~0.1w/v%、好ましくは0.001w/v%~0.05w/v%)と、色原体とを縮合反応させ、キノン色素を生成させる。なお、色原体としては、上述のHDAOS、TOOSなどを挙げることができる。このキノン色素を比色測定することによって、HDLコレステロールが測定できる。比色測定は既知の方法により行うことができ、例えば自動分析装置を用いて行うことができる。

本発明方法における各反応、即ち第2試薬を反応系に混在させる前または混在 させた後の各反応は、それぞれ通常、室温下で、1分間~10分間、好ましくは 3分間~7分間行なわれるが、特にこの条件に限定されるものではない。

本発明のHDLコレステロール定量用試薬キットは、前述のアシルポリオキシエチレンソルビタンエステル及び酵素を含む第1試薬と、アルキルポリオキシエチレンエーテルを含む第2試薬とからなる。

第1試薬中の酵素には、例えばCE、COなどを挙げることができる。また第1試薬中には、酵素の他に、通常例えば、酵素POD、さらにHDAOS、TO

OSなどの色原体が配合され得るが、これらの色原体と反応してキノン色素を生成するもの、例えば4-アミノアンチピリンなどは配合されない。

これに対して、第2試薬中には、通常、色原体と反応してキノン色素を生成するもの、例えば4-アミノアンチピリンなどが配合される。

なお、本発明の試薬キットは、遅くともHDLコレステロールの定量測定時に おいて、このように第1及び第2の二種類の試薬に分かれていれば良い。従って、 一般に試薬キットとしての形態は、安定性などを考慮して三種類以上の試薬に分 けておき、測定のため使用時において上記の第1及び第2の二種類の試薬に調製 するようなものでも良い。

#### 実施例

以下、本発明をより詳細に説明するため実施例を挙げるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

#### 〔実施例1〕

アシルポリオキシエチレンソルビタンエステルとして商品名がTween 85、またアルキルポリオキシエチレンエーテルとして商品名がBrij 98の界面活性剤をそれぞれ使用して、次の第1及び第2試薬を準備した。

#### 〈第1試薬〉

- 10mMのリン酸緩衝液(pH7.0)、0.12mg/mlのHDAOS、
- 0. 6単位/m1のPOD、10単位/m1のCO、10単位/m1のCE、0.01w/v%のTween 85

#### 〈第2試薬〉

10mMのリン酸緩衝液 (pH7.0)、0.15mg/mlの4-アミノアンチピリン、1.5w/v%のBrij 98

日立7170型自動分析装置を用いて、試料 $4\mu1$ に第1試薬 $250\mu1$ を加え、5分後に第<math>2試薬 $50\mu1$ を加え、5分後に波長<math>600nm/700nmで測定した。試料としてHDLコレステロール濃度が150mg/d1の血清を100段階に希釈したものを用いたところ、表1に示すように、良好な直線性が得ら

れた。

表 1

希釈率	測定濃度(或/dl)			
0	0			
1/10	13.3			
2/10	26.6			
3/10	38.7			
4 / 1 0	52.5			
5 / 1 0	68.0			
6 / 1 0	83.0			
7/10	100.0			
8/10	116.7			
9 / 1 0	134.1			
10/10	150			

この実施例においては、第1試薬を添加した後に、遠心分離などの煩雑な操作を必要とせず、試料中に第2試薬を添加するだけで、試料中のHDLコレステロールの量に対応して生成されたキノン色素の比色測定が行なわれる。

#### 〔実施例2〕

実施例1と同様の試薬を用いて、同様に日立7170型自動分析装置で20例のヒト血清を試料として測定し、標準液の測定からHDLコレステロール値を求めた。そして同じ試料について市販製品〔商品名:HDL-コレス(PG)、国際試薬社製〕を用いて測定した値と比較した。その結果、表2に示すように、良好な相関性が得られた。

試料No.	本発明の方法	従来の方法(市販製品)
1	57.3	5 5 . 8
2	55.6	5 8 . 6
. 3	28.5	21.0
4	75.4	74.4
5	55.1	50.8
6	69.0	65.5
7	67.0	61.5
8	37.3	33.2
9	43.8	40.1
10	77.8	78.4
.1.1	65.6	56.7
12	83.5	82.0
13	54.4	52.1
1 4	49.4	47.5
1 5	57.9	55.5
16	48.3	44.0
17	56.1	<b>55.</b> 1
18	52.9	49.7
19	60.3	52.9
20	127.4	124.5

単位: mg/dl

#### 産業上の利用可能性

本発明のHDLコレステロールの定量方法によれば、従来、沈澱分画法において必要とされていた遠心分離の操作が不要となるので、操作が簡略化され、多数の試料を短時間で、かつ容易に処理できる。しかも2種類の試薬を用いる方法に応用できるので、汎用型の自動分析装置を用いた連続的な測定が可能となり、HDLコレステロールを他の検査項目とマルチチャンネル化して測定することができる。また、試料を取り扱う上で、試料に直接手を触れる機会が著しく減少するので、ウイルス感染の危険性も減少する。さらに、微量の試料に対しても測定可

能であるので、小児や老人など採血量に制限がある場合でも測定が可能となる。 従って、本発明方法は、臨床検査の分野において極めて有用であり、臨床検査の 日常業務における作業効率の向上に貢献することができる。

また、本発明のHDLコレステロール定量用試薬キットは、本発明方法を実施 するための試薬キットとしての効果を奏する。

#### 請求の範囲

- 1. アシルボリオキシエチレンソルビタンエステルにより、高比重リポ蛋白以外のリポ蛋白分画中のコレステロールに酵素を優先的に作用させて得られる反応生成物を反応系外に導き、次にアルキルポリオキシエチレンエーテルにより、高比重リポ蛋白以外のリポ蛋白分画中の残存するコレステロールに対する酵素による作用を抑制させるとともに、高比重リポ蛋白分画中のコレステロールに酵素を作用させて反応を進行させることを特徴とする高比重リポ蛋白分画中のコレステロールの定量方法。
- 2. 酵素がコレステロールエステラーゼ及びコレステロールオキシダーゼである請求項1記載の方法。
- 3. アシルポリオキシエチレンソルビタンエステル及び酵素を含む第1試薬と、アルキルポリオキシエチレンエーテルを含む第2試薬とからなることを特徴とする高比重リポ蛋白分画中のコレステロール定量用試薬キット。
- 4. 酵素がコレステロールエステラーゼ及びコレステロールオキシダーゼである請求項3記載の試薬キット。

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP96/01602

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER						
	. Cl <sup>6</sup> Cl2Q1/60, 1/44, 1/26					
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC				
	DS SEARCHED					
	ocumentation searched (classification system followed by	classification symbols)				
int.	. Cl <sup>6</sup> Cl2Q1/60, 1/44, 1/26		,			
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the ex	stent that such documents are included in th	a Salda agrada d			
			e lieius searcheu			
· .						
	ata base consulted during the international search (name o		erms used)			
3168	ST File on Science and Techn	ology				
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.			
A	Clinical test apparatus rea (1995), Keiko Miyamoto and the direct measurement of H PEG modifying enzyme/sulfur	1 - 4				
	complex system", p. 613-620					
A	Lipid biochemistry study, V	ol. 37, (1995),	1 - 4			
	Hiroyuki Sugiuchi and seven of the direct measurement o	others "Basic study				
	p. 219-222	indi-choresteror ,				
· ·						
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents:  "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand to be of particular relevance  "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention						
"E" earlier	document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be			
cited to	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	such when the document is taken alon	e			
_	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	COMDINES With one or more other such a	step when the document is			
means  combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art the priority date claimed  combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family						
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear				
July	y 15, 1996 (15. 07. 96)	July 30, 1996 (30.	•			
Name and	mailing address of the ISA/	Authorized officer				
Jap	anese Patent Office					
Facsimile 1	•	Telephone No.				
Form PCT/I	SA/210 (second sheet) (July 1992)		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			

		国際記	<b>圖查報告</b>			国際出願悉号	PCT/JP9	F / O 1 F O 2
	発明の原	属する分野の分類	(国際特許分	類(JPC)、	)			0 / 0 1 0 0 2
	7	t. C1			٠.			
	····	1. 01	CIZQ	1/60, 1	/44,	1/26		•
		テった分野		·				
調査	を行った最	<b>長小限資料(国際</b>	特許分類(I	PC))				
	In	t. C1*	C 1 2 Q	1/60.1	/44,	1/26		
最小	<b>限資料以</b> 夕	トの資料で調査を	行った分野に	含まれるもの	<del>- , </del>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
国際語	関査で使用	目した電子データ	ベース (デー	タベースの名	な、調査に	使用した用語	)	<del></del>
*,	JI	CST科学技術)	文献ファイル					
		と認められる文	献		: :			
	文献の ゴリー*	引用文献名	及び一部の	箇所が関連す	るときは、	その関連する	箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	A A	修師辞業/硫酸   法の検討」、p	シクロデキス . 613-6 . 第37巻,	トリン複合系 <sup>2</sup> 20 (1995)	を用いた F 杉内博学	IDLコレステ Eほか7名「H	ほか2名「PEGロールの直接測定 DL-Chole	1-4
	C欄の続き	きにも文献が列挙	されている。			パテントファ	ミリーに関する別	紙を参照。
LE LE	特も先の優日文田の行のたる。	のカテゴリー 連のある文献では 就ではあるが、 国 主張に疑義を提起 はは他の付す) 里由を付す) よる開示、 かつ優	際出願日以後 する文献又は 油を確立する 展示等に言及	に公表された 他の文献の発 ために引用す する文献	e T T T T T T T	の日の窓田というの日の窓田の田のとは、日の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田の田	表された文献 は優先日後に公表 するものではなく、 めに引用するもの る文献であって、 進歩性がないと考 る文献であって、	された文献であって、発明の原理又は理 当該文献のみで発明 もられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
	調査を完	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	15.07.	9 6	国際認	<b>着報告の発送</b>		7.96
国際	日本	の名称及びあて先 国特許庁(ISA 郵便番号100 郎千代田区霞が関	/JP)	号	特許 電話者	「審査官(権限 伊藤 毎 03-3	明 印	内線 3448